<u>REMARKS</u>

Claims 1-4 remain pending after amendment.

Request for Initialed Form PTO-1449

Applicants request an initialed copy of Form PTO-1449 in response to the Information Disclosure Statement filed on December 22, 2003. The Examiner is thanked in advance for his assistance on this point.

Applicants' Invention

Applicants' invention is directed to a curable fluoropolyether composition comprising

- (A) a fluoropolyether compound containing alkenyl radicals in a concentration of $3x10^{-5}$ to $5x10^{-3}$ mol/g and having a fluorine content of at least 40% by weight,
 - (B) an organosilicon compound having the average compositional formula (1):

$$\begin{bmatrix} R \\ H-SiO_{1/2} \\ R \end{bmatrix}_{n+2} \begin{bmatrix} Rf \\ I \\ SiO_{3/2} \end{bmatrix}_{n}$$
 (1)

wherein R is an alkyl radical of 1 to 3 carbon atoms, Rf is a partially fluorinated alkyl radical of 3 to 16 carbon atoms or a partially fluorinated, ether bond-containing monovalent saturated radical, and n has an average value of 1.5 to 6.0, and

(C) a hydrosilylation catalyst,

with components (B) and (C) being used in effective amounts for component (A) to cure.

Rejection under 35 USC 112 (paragraph two)

Claims 1-4 stand rejected under 35 USC 112 (paragraph two) as not distinctly claiming the invention. This rejection respectfully is traversed.

In support of the rejection, the Examiner takes the position that "the two repeating units use fraction number ½ and 3/2 to represent the structure making the invention indefinite to visualize the embodiment."

In response, applicants submit the following clarifying information which confirms the appropriateness of the language of claim 1.

The skeleton structure of the silicone polymers is comprised of the following four units (where R is an organic group):

M unit (monofunctional unit)

$$R$$
 I
 $R-Si-O-$ or $R_3SiO_{1/2}$ $(R_3SiO_{0.5})$
 R

D unit (difunctional unit)

T unit (trifunctional unit)

$$\begin{array}{c} | \\ O \\ R-Si-O- \\ O \\ O \\ | \end{array} \quad \text{or} \quad RSiO_{3/2} \quad (RSiO_{1.5})$$

Q unit (quatifunctional unit)

Siloxane polymers or silicones can be represented by the above M, D, T and Q units.

For instance, silicone oils and silicone rubbers are linear organopolysiloxanes represented by the formula:

$$R_3SiO-(SiO)_n-SiR_3$$
 which can be denoted as MD_nM .

Silicone resins are branched organopolysiloxanes which may be represented by the formula:

$$\begin{array}{c} \text{SiR}_3 \\ \text{O} \\ \text{R}_3 \text{Si-O-Si-R} \\ \text{O} \\ \text{SiR}_3 \end{array} \qquad \text{which can be denoted as } M_3 T.$$

4

The above discussion is well apparent to one of ordinary skill in the art, as confirmed by the attached copies of literature publications directed to this subject matter.

With respect to the present invention, component (B) is comprised of the M units

(H—
$$SiO_{1/2}$$
) and the T units (RfSiO_{3/2}).

In Example 1, the organosilicon compound of formula (7) is represented as follows (wherein n = 2):

wherein R is CH₃ and Rf is CH₂CH₂(CF₂)₇(CF₃).

The organosilicon compound of formula (9) in Example 2 can be rewritten in the same manner as above.

Accordingly, one of ordinary skill in the art can readily understand the scope and intent of component (B) of claim 1.

The rejection is thus without basis and should be withdrawn.

The application is accordingly believed to be in condition for allowance, and an early indication of same earnestly is solicited.

Should there be any outstanding matters that need to be resolved in the present application, the Examiner is respectfully requested to contact Andrew D. Meikle (Reg. No.32,868) at the telephone number of the undersigned below, to conduct an interview in an effort to expedite prosecution in connection with the present application.

If necessary, the Commissioner is hereby authorized in this, concurrent, and future replies, to charge payment or credit any overpayment to Deposit Account No. 02-2448 for any additional fees required under 37 C.F.R. §§ 1.16 or 1.17; particularly, extension of time fees.

Dated:

JAN 0 4 2006

Respectfully submitted,

Andrew D. Meikle

Registration No.: 32,868

BIRCH, STEWART, KOLASCH & BIRCH,

LLP

8110 Gatehouse Rd

Suite 100 East

P.O. Box 747

Falls Church, Virginia 22040-0747

(703) 205-8000

Attorneys for Applicant

Translated by Arnob Kotyk and Jin Salák Scientific Editor Academician Oto Wichterls Foreign Language Editor Jirk Sicher Reviewer and

. The State of the

THE STREET

ORGANOSILICON COMPOUNDS

Vladimtr Bažant Václav Chvalovský Jirl Rathousky



Ровыгания Ноога OF THE CZBOHOSLOVAK ACADEMY OF SCIENCES

Асаржию Ривзя Ивw Уски AND LONDON

$$R_{\bullet}SiON_{\bullet} + R_{\bullet}'SiCl \rightarrow R_{\bullet}SiOSiR_{\bullet}'$$

$$R = C_{\bullet}H_{\bullet} \text{ R'} \approx CH_{\bullet} [JA.367], R \approx 0.CH_{\bullet}C_{\bullet}H_{\bullet}, R' \approx p.CH_{\bullet}C_{\bullet}H_{\bullet} [JN.48]$$

$$(CH_{\bullet})_{\bullet}SiBr + (n.C_{\bullet}H_{\bullet})_{\bullet}Si(OC_{\bullet}H_{\bullet})_{\bullet} \qquad (C.H_{\bullet})_{\bullet}N$$

$$[(CH_{\bullet})_{\bullet}SiBr + (n.C_{\bullet}H_{\bullet})_{\bullet}Si(OC_{\bullet}H_{\bullet})_{\bullet}]_{\bullet}$$

$$(C_{\mathbf{e}H_3})_{\mathbf{s}}\mathrm{SiG}_{\mathbf{s}} + (C_{\mathbf{e}H_2})_{\mathbf{s}}\mathrm{Si}(\mathrm{OC}_{\mathbf{e}H_2})_{\mathbf{s}} \xrightarrow{\mathrm{AlG}_{\mathbf{s}}} \mathrm{CISi}(\mathrm{O_{\mathbf{e}H_3}})_{\mathbf{s}}\mathrm{CO}_{\mathbf{e}H_3})_{\mathbf{s}}\mathrm{CI}$$

$$[A \cdot 462]$$

$$C_{\mathbf{e}H_3}\mathrm{Si}(\mathrm{OC}_{\mathbf{e}H_3})_{\mathbf{s}} + C_{\mathbf{e}H_4}\mathrm{SiG}_{\mathbf{s}}(\mathrm{OC}_{\mathbf{e}H_3}) \xrightarrow{200^{\circ}\mathrm{C}} \mathrm{O_{\mathbf{e}H_3}}\mathrm{OlSi}(C_{\mathbf{e}H_3})\mathrm{OL}_{\mathbf{c}_2H_3}$$

[BC-8]

The synthesis of simple siloxanes can also be carried out by reactions of alogenosilanes [JI-64], pseudohalogenosilanes, sulphides, and silicon hydrides JH-89] with oxides, sulphates, oxalates and carbonates of silver [JH-89], zino IH-89], meroury [JH-48], copper [J-80], iron [J-80] and other metals [JI-54, N-135], e.g.:

$$(O_2H_6)_3SiJ + HgO \rightarrow [(O_2H_6)_3Si]_3O + HgJ_8$$

From the preparative point of view, both on the laboratory and industrial ale, the most important reaction of the siloxanes is their redistribution, T.36]. The radistribution (repolymerization) reactions proceed with siloxanes fected either by heating [JT-28, 33] or, when working at lower temperatures, 7 the action of said or basic catalysts, ultrasound [VB-19] or γ -radiation ifunctional polymeric siloxane units. With methylsiloxanes, which are the ost frequently employed, these units are — for briefness—denoted in the ade up of monofunctional, but also bifunctional, trifunctional, or even quaerature by the symbols given by scheme

CH₃

$$CH_3 - \text{Si} - CH_3, \qquad D = CH_3 - \text{Si} - O_{0^2}, \qquad T = CH_3 - \text{Si} - O_{0^4}, \qquad CH_3 - O_{0^4}, \qquad CH_3 - \text{Si} - O_{0^4}, \qquad CH_3 - O_{0^4}, \qquad$$

Thus compound

can be denoted as M,T and compound

as MaQQMs.

A simple example of the redistribution of siloxanes, sometimes called disiloxane (M2), which is usually conducted at room temperature under catalysis by concentrated sulphuric acid [JA-II7], or at elevated temperatures under catalysis by tetraalkylammonium or tetraalkylphosphonium hydroxides "linearization" of siloxanes, is the reaction between a low-moleoular cyclosil oxane, most frequently cotamethylcyalotetrasiloxane (D_s) , and hexamethyl [JT-34, IA-40, cf. CO-5, 6, DA-109, VB-41, VA-287, ZM-14]

$$M_2 + D_1 \xrightarrow{(OHJ),NOH} MD_2M (+ about 3-5\% D_1 + D_0)$$

The cleavage of siloxane chains proceeds by nucleophilic attack of hydroxy ions on the silicon atoms:

The mentions of or anofunctional derivatives ere most frequently cetalysed by acids, but some-(CH,),SiO(SiHCH,O),Si(CH,), [JA-103] **+** H ((CH3),Si],O + (CH,HSiO),

おがい とれない

PARTITION.

siloxanes. Apart from this simple case of redistribution of methylatloxanes, the liferature describes a number of more complex cases, in which mixed siloxanes with various organic substituents were prepared [JT-34, ZJ-35, VB-6, CD-11, 12, PD-8, JA-102, 408, 451, 349, 329, 373, 399, 443, 195], e.g.: * As the reaction is usually earried to equilibrium it is sometimes called "equilibration" of



1. AND 126.5.

THE RESERVE THE PROPERTY OF TH

広がる応用分野と技術動向

宿路化学工業株式会社 シリコーン電子材料技術研究所 小野 袋昭 電智

三世紀の世界の

一段を担いませ

を以下にまとめる。

って生じた塩化水素は、メタノールとの反応で循環され消費される。 このことで、全反応での副生成物は水と一酸化炭素のみとなり、「直 接法」は工業的に合理的なプロセスといえ、今もって、これに勝る方 ここに示されたように、ジメチルジクロロシランの加水分解によ 法は出てきていない。

ンのみではなく、種々のメチルクロロシランの混合物である。直接 なお、直接法により生成されるシランは、ジメチルジクロロシラ 法で得られる粗シラン組成の一例を表2-1に示した。

ルジクロロシランは種々のグロロシランと沸点が非常に接近してい 得られるクロロシラン類の中で、シリコーン工業にとって最も必 要とされる重要なシランはジメチルジクロロシランである。 ジメチ るため精密蒸留により分別される。現在もジメチルジクロロシラン

	成分比(%)	7.5	10	4	9	1	0.1	0.01	0.05	<\$
(三年)	$p \cdot b \cdot (\Omega)$	70.2	1.99	57.3	40.4	57.6	26.2	31.8	35.4	100~200
国接法による相ンフンの組成 (一制)		Me ₂ SiCl ₂	MeSiCl ₃	MegSiCi	MeHSiCl ₂	SiC1	MerSi	HSiCl	Me2HSiCI	_
ガミー! 直接流による	シラン成分	ジメチルジクロロシラン	メチルトリクロロシラン	トリメチルクロロンラン	メチルジクロロシラン	テトラクロロシラン	テトラメチルシラン	トリクロロシラン	ジメチルクロロシラン	残留 (ジシラン)

第2章 シリコーンの製造方法

の収率向上への研究が精力的に行われている。また、需要の少ない クロロシラン類は再分配反応などで需要の高いジメチルジクロロシ ランへ転換されている。

Me₃SiCl + MeSiCl₃ AlCl₃ 2Me₂SiCl₂

工業的には、メチルクロロシラン、エチルクロロシラン、 ェニルクロロシランが製造されている。

グリニャール法が有 用な方法として利用されている。グリニャール法は工程の複雑さや 溶剤を使用することの危険性もあるが、 置換基の種類や数の異なっ たいろいろな有機ケイ素化合物を任意に合成できる利点から幅広く なお、特殊な有機ケイ素化合物の合成には、 利用されている。

グリニャール法の反応形態としては下記の例があげられる。

①クロロシランとの反応

RMgX + = Si-Cl --- = Si-R + MgXCI

②アルコキシシランとの反応

 $RMgX + \equiv Si-OR' --- \equiv Si-R + MgX(OR')$

③ポリシロキサンとの反応

RMgX + [R'2SiO]x --- RR'2SiOMgX --- RR'2Si-OH

シリコーン工業で用いられるシランモノマーとその用途について 表2-2にまとめた。

2ー2 シロキサンの合成

シリコーンポリマーの骨格構造は4つの単位から構成され、それ ぞれ有機基が3個ついた1官能性基をM単位、2個ついた2官能性 基を D 単位、1個ついた3 官能性基をT単位、有機基置換のまった

STREET CHILDREN ST.

シランモノマー	後田
HSiCl	半導体用高純度シリコン、CFシラン
SiC14	シリケート、ワニスはか
MeSiHCl ₂	繊維极水剤
MegSiCI	・メイグ、シング化型
MeSiCl ₃	ワニス
Me ₂ SiCl ₂	オイル、ゴム、ワニス
Me2HSiCl	室品硬化型ゴム
PhSiCl3 ·	フニス
Ph ₂ SiCl ₂	ワニス、オイル、ゴム
MePhSiC12	ゴム、オイル
Pb2MeSiCI	高真空用拡散ポンプオイル
CH ₂ =CHSiCl ₃	CFシラン
Me (CH ₂ =CH) SiCl ₂	ゴム、オイル
Me ₂ (CH ₂ =CH) SiCI	室温硬化型ゴム
(CF ₃ CH ₂ CH ₂) MeSiCl ₂	フッポンリコーン

シリコーンの基本単位と製品分類

「箱状……ナイル 年ゴム

$$Me_3SiO \xrightarrow{\begin{subarray}{c} Me \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{subarray}} SiMe_3 & ViMe_2SiO \xrightarrow{\begin{subarray}{c} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{subarray}} SiMe_3Vi \\ Me \\ Me \\ MuDaMv \\ Mudamv$$

祭2年 シリコーンの製造方法

少気状…… レジン

カーボンファンケショナルシラン

Y - Si(OMe)₃

くない4官能性基をQ単位と呼んでいる。 M単位とD単位からなるポリマーはオイル状、ガム状であり、T単位とQ単位を含むものはレジン状である。シリコーンポリマーは、これらの組み合わせによりいろいろな樽造の分子設計が可能である。

シリコーンポリマーの製造方法を、直鎖状ポリマーの代表である分子末端がトリメチルシリル基で封鎖されたジメチルシリコーン[Me,SiO (Me,SiO) mSiMe,] を例に説明する。

(1) クロロシランの加水分解

一般的にシリコーンポリマーはジメチルジクロロシランの加水分 解により環状シロキサンオリゴマーをつくり、これを開環重合して 得ることが多い。

まず、ジメチルジクロロシランは容易に加水分解し、極めて不安 定なジメチルシランジオール [Me₂Si (OH) ₁] を生成する。さらにシ ラノール同士の縮合により、環状ジメチルシロキサンと直鎖状ジメ チルシロキサンの混合物を与える。この割合は副生する塩化水紫の 濃度を調整することで変わる。環状ジメチルシロキサンオリゴマー (4~6量体) は特に高分子量のポリマーを製造するうえで極めて重要

A STATE OF THE PARTY OF THE PAR

したままの重合体をリビングポリマーという。スチレンのアニオン重合が 典型的な例であるが、カチオン重合、グルーブ転移重合などでもこの系が 見いだされている。分子量分布幅のきわめて狭い生成物を与えることが多

◇狐番者プロフィール◇

小野藝昭 (おのよしあき)

(関連用語は、日本化学会編 標準化学用語辞典 丸善株式会社発行 から転載)

1944年1月1日生まれ、1967年協議国立大学工学部電気化学科卒業、同年 信息化学工業(株)入社、1993年シリコーン電子材料技術研究所長置長、2000年シリコーン電子材料技術研究所長。2003年収略役

シリコーン

広がる応用分野と技術動向

2003年9月30日 初版第1即発行

桊 福著者 小 野

発行所 化学工業日報社 끧 **经行者**

東京都中央区日本情浜町3-16-8 (7103-8485)

電話 03 (3663) 7932 (常業) 03 (3663) 7935 (信集)

最替 00190-2-93916登

支社 大阪 支局 名古屋

ホームページアドレス http://www.chemicaldally.co.jp/ pubeditor@chemicaldafly.co.jp e-mail 7 ドレス

(印刷・製本:日軽印刷)

©2003<後印名略>花丁・乱丁はお取り替えします。 ISBN 4-87326-427-8 C3043

日刊工業新聞社

リコーントントブック 伊藤 邦権艦

THE STREET

the state of the second

S.Z.Z.Z.Z.

· Selfering.

シリコーン (オルガノポリシロキサン) は,無殻質の Si-O-Si 結合と有袋 **基とから成り立っているので,シリコーンの物理的化学的性質は無限質と有境** 質の両方を備えている。例えば,シリケート類(アスペスト,マイカなど)に 由来する耐熱性と,有機材料に負うところの反応性,裕解性,可望性などを兼 **右備えている。さちに、シリコーソはその骨格の構造、重合度、有機基の種類** などを変えることにより、それぞれ特徴のあるいろいろな複類のものが得られ る。今後の説明の便利のために,次のような略号を定義する。ただし,Rは一 般的な有機基を表わす。

四官餘性 三官能性 ⊠ Θ Ω Ø ⊚ <u></u>

例えば,MDTM2 と智けば R がメチル苺の場合には,次のような化学構造 をもったものを表示することになる。

シリコーンをその形状から分類すればオイル,コム,レシンの3種類に分け ることができる。

メチルシリコーンオイルは,一般に主鎖がD単位からなり,- 末端がM単位で 停止している。

MDnM

T単位を含む分枝状シリコーンオイルは

のような構造をとっている。

フェニルメチルシリコーンオイルおよびメチルハイドロジェンシリコーンオ イルは、次のような類似の構造をもっている。

сн, с,н, сн, с,н,

(2) ゴ

ツリコーン生ゴムは,D単位のみからなるほとんど完全な長額状重合体であ ノゴムの有機基は一般にはメチル基であるが、 耐 熱 性, 耐寒性を増すために り,一般に数干万 cSt の粘度を有し,数千の重合度からなっている。シリコー (C₆H₅)₅SiO または (CH₃)(C₆H₆)SiO 単位を導入することがある。

なお, 架橋を有効に行うために, 一般には少量の (CH₁)(CH₂=CH)SiO を 共重合する。

(3) 7 % 7

シリコーソレジンはオイルやゴムと異なり丁単位を多量に含む三次元ポリマ

CH, C,H, CH, C,H,

または

公司的 建乙烷基

ーである。T単位の含有量が関脂の硬さ,硬化性に影響する。しかし,T単位のみでも硬化性のない次のような環状物,およびそれらの重合物も 存 在 す る(→ラダーポリャー)。

(4) ラダーボリマー

ラダーボリマーは C.H.SiOus 系で合成され、 CH.SiOus 系では合成できないといわれていたが、最近ではそれらについても合成の報告がある。これらの皮原はすぐれた耐熱性を示すことが知られている。

1.1 加水分解と縮合

クロロまたはアルコキシシランは水と容易に反応してシラノールを生成し、 ついで紹合してシロキサン結合を形成する。トリメチルクロロシランの加木分解を例にとると,

(CH₃)₃SiCl +H₂O → (CH₃)₃SiOH +HCl

 $2(CH_3)_3SiOH \longrightarrow (CH_3)_3Si-O-Si(CH_3)_1+H_2O$

最初の加水分解は含わめて急速に反応し,塩酸を発生してツラノールとなる。 この場合は Si-Cl 結合が 1 個であるが,ジメチルクロロシランのように Si-Cl 結合が 2 個ある場合は加水分解が 2 段に行われ,第 1 段階の加水分解の方が第 2 段階の加水分解より反応速度が違い。

を添加して加水分解すると,水に対する塩酸の溶解熱のために反応物の温度は

上昇する。逆に水をクロロシランに徐々に抵加して加水分解すると,塩酸の蒸

4.1 加水分解之協合

発着熱のために反応物の温度は低下する。加水分解による反応熱はきわめてわずかであるので、加水分解贈の温度の変化はほとんどこの塩酸の挙動によるものである。

アルコキンシランの加水分解遺費はクロロシランに比く 遅 いの で,一般に段,塩基を触媒として加水分解させる。ションニュニンになる、ナンコーンがなく。

ツラノールは縮合してショキサンを形成するが、その反応性はジラノールの 循類によってかなりの差がある。有機基にメチル甚をもつツラノール類はきわ めて縮合しやすい。例えばジメチルツランジオールは、酸や塩基がその縮合触 蝶になるから、完全に中性を保って加水分解しないと単継できない。しかし有 機基にフェニル基をもつシラノール類は、割合に安定である。例えば、ジフェ ニルンランジオールはかなり安定であり、酸性状態で加水分解しても容易に得 られ、酸または塩基を触媒として加熱することにより徐々に縮合してポリマー となる。

ジメチルシランジオールの箱合反応はシリコーンオイルやゴムの原料を作成するのに重要な反応である。ジオールの箱合はきわめて容易であり、実際にはその反応を調節することが困難である。ダイマージオールのような状態に留めることですら困難である。

CH3,5Si(OH); → HO-Si-O-Si-OH+H3O
CH3, CH3, Si(OH); → HO-Si-O-Si-OH+H3O
CH3, CH3

一般に、縮合によって現状体と鎖状体の2種のポリマーが得られる。エーテル、またはジオキサンにジメテルジクロロシランを希釈して加水分解すると環状体が多く得られ、特に次のような四量体(D.)が得られる。

(CH₃)₂SiCl₂ (H₂O (CH₃)₂ (CH₃)₂ (CH₃)₂SiCl₂ (H₂O (CH₃)₂SiCl₃ (CH₃)₂ (CH₃)₂ (CH₃)₂ (CH₃)₂

四量体は融点17.5℃,沸点175℃の有用な化合物である。その他の生成物で

欧文素引

.....20

----783

---- 739435

.....103

140,435 PLI379

.....378

STATE OF

(S)	Si-Cu 合金	Si-H ORG	*Si-NMR	Si-Si ホモリシス	Solubility Parameter	SP @	SR加工剂····································		 ĺ	<u> </u>	丁単位	TCD	TDPU	TOD 负为		(U, W, W, X)	VV	VTC1	• •	X 叙书晶系析
\mathfrak{S}	James F. Hyde3	JCR403	J.Dov 法534	J.M. Craft3	(K)		KBr 旋角法797	(1)	LIMS 財料387	Loss Index610	Loss Modulus(機械的現失係款)421			MS785	MSA	(N)	NMR767, 779	NMR スペクトル779	(0,P,Q)	OF(0i) Filled) 有気ケーブル絶縁曲 150

据和11年8月 名古民生主儿。 品和25年 名古尼大学工学的吃用化学科学。 品质化学工术的に入社。 最和25年 同比少少 = 一岁是子村村市将兜所头。 兴久2年 同比克姆。 伊藤 邦雄 (いとう くにお) -- 籍者紹介

シリコーンバンドブック

NDC 578, 444

Φ

(定面は、ケースに) (表示してあります)

ISBN4-526-02770-7 C3058 塔丁・起丁本はお取替えいたします 1990 Printed in Japan

1990年8月31日 切板1即発行

I.p......41

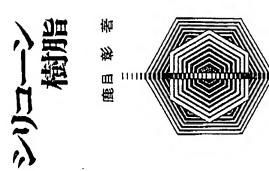
.....630

6.....

.....785 0.5-----

.....755 118,129784 798 Þ------27..... XPS

0 单位-------



TO STANSANCE TO THE

The second secon

普通グリースといわれるものは鉱油に金属石けんを2%以上組合したものであるが、シリコーングリースはこの鉱油の変わりにシリコーン油を基油とし、これに可燃性の大きい塩砂料を配合してグリース化したものである。 説得用には増稠剤として歴点の高い金属石げん約えば リケウム 石けんなどが用いられており、大体 200°C 以下で使用される。さらに高い晶度で使用されるものにはカーボンプラックを配合したものがある。

数粉末シリカゲル を増稠剤としたものは、普通 シリコーンコンパウンド とよばれており、これは潤滑用としての用途よりも電気の表面リークの紡止、プラスチックの成形時の砂塩れ剤、化学実験のコック用グリースなどとして用いちれるほうが多い。

(2) シリコーン強砂液

シリコーン社をお水剤,群型剤,消な剤などに用いるときに,シリコーン社の分散をよくし,または処理を容易にするため,シリコーン油を溶剤に溶解させた製品があり,供用目的によっては無徴質の微的末を分散させたものもある。

(3) シリコーン油料剤

これはシリコーン袖エマルジョンともいわれ、砕水性の大きいシリコーン 袖在・0.2~50 4程度の剖類として水中に分散させたものである。 けい繋にメチル岩と水梁が結合している シリコーン 袖子なわちメチル水深シリコーン袖*** を若袖とした乳剤は熱物の溶水処理用として用いられる。また中粘度の メチルシリコーン 油*** を基袖とした総物の気軟化上剤用の乳剤が製品化されている。

ゴムタイヤなどの竪離れ河として、各種の枯度のメチルシリコーン油を原料とした乳剤が微型用シリコーン乳剤として多種製品化されている。

メチルシリコーン袖あるいはそれに少量の数粉末シリカゲルのような無偿質の粉末を加えたシリコーン袖の乳剤は,水柱箔液の泡消し剤として多くの製品がある。

(4) シンコーン中間存

例えばピニルトリメトキシシラン(C.H.Si(OCH.)。)のような反応性のシラン化合物がガラス関層仮や途化プラステックに用いられるガラス様椎の表面処理剤として、シランカップリング剤の名称で市販されている。

1.3 シリコーンの製造方法

前部でシリコーンの三つの基本的な性状、分子構造、特徴について簡単な説明を行なった。ではこれののシリコーンはどのようにして合成されるが説明しよう。

1.3.1 単盤体 (クロルシラン) の製造方法

1.3 シリューンの製造方法

CANADA SENSON

TANKS TANKS TO THE

ところで、この基本となる小単位 図 1.4 ケリョーン分子の3基本構成単位は、クロルシランとよばれる一連の化合物(単量体)をもとにしてつくることができる。ここでいうクロルシランは一般式 RuSiCl.-n(n=1~3) であらわされる化合物で、個々の合成基があるが、代表的な三つの方法について説明する。

(i) 工業的に重要で, 現在, 全世界中のシリコーンメーカーが 貸用している 方法は1.1 で述べたロコーによって発明された直接法とよばれる方法である。この直接法とは金属けい素(Si)と核化水素の塩化物(RCI)とを鍋を散煤とし高温(250~500°C)で直接反応させることによりクロルシランを得る方法である。

例えば、現在最も多く使用されているメチルクロルシラン類は、次式に示すようにメチ ルクロライドと金属けい繋から合成できる。

このほかにも四垣化けい素 (SiCl.), トリクロルンラン (HSiCl.) など多種類の副生物も同時に合成される。必要とするクロルンランをペランスよく合成するため, 目的により値々の反応条件が検討されており, シリコーンメーカー各社のノウハウとなっている。

また、上記のクロルシランが同時に生成するのでそれぞれ分留する必要があり、通信分別菜留が行なわれる。素留で分組するためには読点の益が大きいほど容易であることはいうまでもないことであるが、メチルクロルシラン類は読点差が少なく、例えばメチルトリクロルシラン (CH,),SiCl,)の詩点はそれぞれ 66°C と 70°C で、その差がわずかしかないため、これを分離するには高き数十メートルに

^{・・・・・ 1.2.3} シタコーン社の名参田

初版発行 2 版発行 1971年7月15日 1978年3月20日 卷卷路歷

風日 坊(かのみ・もきん) 大正6年 似合市生文九

EEF016年

大阪帝国大学母学的化学科本 東京芝浦電気(株)入社,同社島見研究 所にてシリコーンの研究に従事 昭和16年

昭和37年 同社間見工場化学製造部長,入舟工場

昭和41年 同社化学材料本製色シリコーン製造部 長、シリコーン部共を選任 昭和40年4月 東芝シリコーン(株)収路役

長を歴任

のシリコーン超脂(第6回配本) プラスチック技術全暦 全18巻

定面 1,600 円

田田田谷	HIII 14	株式会社 工築 調査 会	東京都欠於四本與2-14-7	500 113	福 東京(813) 9171~9	資母 京京8-123284 台	やボ会社 東京印刷センター	增川駅本株式会社
路	郑行人	四级记录					日紀別	國本所
级	יַר יַּר	# #						3358-1129-2219

@ Kogyo Chosakai Publishing Co., Ltd., 1978, Printed in Japan. 日本智慧出版協会会具、自然科学書協会会員、工学智協会会員

· 2 公司的公司公司的基本人

Manager 1

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked.

Detects in the images metade out are not immed to the items encoded.
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: ____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.